⑮ 日本国特許庁(JP)

⑩ 特許出願公開

### ⑩公開特許公報(A) 昭62-116594

@Int.Cl.4 C 07 K A 61 K C 07 K 7/06 37/24 7/26

庁内整理番号 識別記号

❸公開 昭和62年(1987)5月28日

Z-8318-4H AEE

7138-4C 8318-4H※審査請求 未請求 発明の数 3 (全6百)

治療用ソマトスタチン同族体 ❷発明の名称

> 願 昭61-215581 ②特

顧 昭61(1986)9月12日 22出

@1985年9月12日 ூ米国(US) ®775488 優先権主張

デービッド・エツチ・ @発 明 者

アメリカ合衆国ルイジアナ州70115, ニユー・オーリン

ズ、ペリエ・ストリート 4319

ウイリアム・エイ・マ 明者 砂発 ーフィー

アメリカ合衆国ルイジアナ州70433, コヴイントン, ルー

ト 8, ボツクス 979

ジ・アドミニストレー ⑪出 頭 人

アメリカ合衆国ルイジアナ州ニユー・オーリンズ。ツーレ

イン・アベニユー 1430

ターズ・オブ・ザ・ツ ーレイン・エデユケイ ショナル・フアンド

外5名 弁理士 渦茂 恭三 73代 理 人

最終頁に続く

1. [発明の名称]

治療用ソマトスタチン同族体 2. (特許請求の範囲)

(1) 式:

b.

〔式中、Ai およびA。 の各々は、別個に日、Ci-12 アルキル基、C+-10 フエニルアルキル基、RiCO (ととでR₁ は C₁ -zo アルキル基。 C₂-zo アルケ ニル茜、C3 -20 アルキニル茜、フエニル茜、ナ フチル基。またはC1-10 フエニルアルキル番であ る)。主たは $R_i$  OCO (ここで $R_i$  は $C_{i-i}$  oアルギ ル苗もたはC1-10 フエニルアルキル苗である) であるが。但しAi またはAi の一方がRi COまた はR。〇C〇であるとき他方はHでなくてはならず; A。 はCH。- A。(A。 はペンタフルオルフエニル 恙。ナフチル萎。ピリジル酱、またはフエニル苞 である)であり; A4はo-m-またはp-世換

X-Phe (ととてXはハロゲン、H. NO: OH. NHa。またはCi-s アルキル基である)。ペンタ フルオル - Pha、またはβ - Nalであり:Ar は Thr, Ser. Phe. Val, α-アミノーイン酪酸。 または Ile であるが、但しA: がフエニル基で ありAi がH であってA: がHであるときA: は Val であることはできず;そしてAiはThr. Trp.またはβ - Nalである〕のオクタペプチド またはその薬学的に受容できる塩。

N - CH - CO がD - A - ナフチルアラニン

である。特許請求の範囲第1項に記載のオクタベ ブチド。

(3) N-CH-COがD-Phe であり、A。がαーア A,

ミノイソ酪酸である。特許請求の範囲第1項に記 観のオクタペプチド。

(4) A。 がナフチル基である、特許請求の範囲第

1 項に記載のオクタペプテド。

- (5) R<sub>1</sub>がCH<sub>2</sub>またはC<sub>2</sub>H<sub>3</sub>である。特許請求の範囲第1項に配載のオクタペプチド。
- (6) A。 がペンタフルオルフエニル基である。特 許請求の範囲第1項に記載のオクタペプチド。
- (7) 式: D-β-Nai-Cys-Tyr-D-Trp-Lys-Vai-Cys-Thr-NH<sub>2</sub>, の特許請求の範囲第1項に記載の オクタペプチド、またはその薬学的に受容できる 塩。
- (8) 式:ペンタフルオル D-Phe-Cys-Tyr-D-Trp-Lys-Vel-Cys-Thr-NHa. の特許 請求の範囲第1項に記載のオクタペプテド。またはその薬学的に受容できる塩。
- (9) 式: D-Phe-Cya-Tyr-D-Trp-Lya-α-プミノイン絡像 - Cya-Thr-NH<sub>4</sub> の特許請求の範 囲第1項に記載のオクタペプチド。またはその集 学的に受容できる塩。
- Cys-N-Ac-D-β-N-1-Cys-Tyr-D-Trp-Lys-V-1-Cys-Thr-NH<sub>2</sub>,の特許請求の範囲第1項に記載のオクタペプチド、またはその楽学的

ることのできる治療用組成物。

- (6) 治療上有効な量の特許請求の範囲第1項に記載の化合物を、生長ホルモン、インシュリン、グルカゴン、または膵臓外分泌物の低下を必要とする哺乳動物に投与することより成る、上記哺乳動物の治療法。
- 17 組成物が、上記化合物を必要とする人間の息者に経口投与するための丸剤、錠剤、またはカブセル剤の形をしている、特許請求の範囲第15項に記載の治療用組成物。
- U8 組成物が上配化合物を必要とする人間の患者 に経口投与するための核体の形をしている特許請求の範囲第15項に記載の治療用組成物。
- 19 人間の患者の胃の中で、下記組成物をその人間の患者の小腸内まで未崩解で通過させるのに十分な時間、胃酸からこの組成物を保護することのできる物質で被優されている、特許請求の範囲第17項に配銀の治療用組成物。
- 200 上記化合物の必要な人間の患者の皮膚に使用するためのクリーム、ゲル、スプレー。または軟

に受容できる塩。

- ID 式: D-β-Noi-Cys-ベンタフルオル-Phe-D-Trp-Lys-Voi-Cys-Thr-NH。 の特許請求の範囲第1項に記載のオクタベブチド。またはその漢学的に受容できる塩。
- 13 式:D-β-Nal-Cys-Tyr-D-Trp-Lys-Val-Cys-β-Nal-Thr-NH<sub>s</sub>, の特許請求の範囲第1項に記載のオクタペプチド。またはその概学的に受容できる塩。
- 13 式: D-Phe-Cys-Tyr-D-Trp-Lys-Voi-Cys-β-N-1-Thr-NH<sub>1</sub>,の特許請求の範囲第1 頃に記載のオクタベブチド、またはその姿学的に 受容できる塩。
- 4 式: D-β-N-1-Cys-Tyr-D-Trp-Lysα-アミノイン酪酸-Cys-Thr-NH。の。特許 請求の範囲第1項に配数のオクタベブナド。
- (5) 治療上有効な量の特許請求の範囲第1項に記載の化合物ならびに薬学的に受容できるキャリキー物質より取る。生長ホルモン。インシュリン。 グルカゴン、または膵臓外分泌物の放出を阻害す

香の形の。特許請求の範囲第15項に記載の治療 用組成物。

- ② 上配化合物の必要な人間の息者に。 滴剤また はスプレーとして鼻から投与することのできる液体の形の。 特許請求の範囲第15項に記載の治療 田科 成物
- ② 上記化合物の必要な人間の患者に、静脈内。 皮下、非経口的、または腹腔内、に投与するため の板体の形の、特許請求の範囲第15項に記載の 治療用組成物。
- 四 上記化合物の必要な人間の患者に筋肉内投与するための生体内分解性の持効性組成物の形である。 特許請求の範囲第15項に記載の治療用組成物。 3.(発明の詳細な説明)

### 産業上の利用分野

本発明は、治療用ペプチドに関する。

### 従来の技術

GH-放出阻害活性を示す多くのソマトスタチン(somatostatin)同族体が文献に記載されているが、これは天然に生ずる14のアミノ酸より

も数少ないアミノ酸を含有する同族体を含んでいる。例えば、とればより参照されているコイ(Coy)外の米国特許等4.485.101号には、N-末端アセチル基、C-末端NH<sub>2</sub>、6位のD-Trp、 かよび4位p-Cf-Phe を有するドデカペプチドが記載されている。(ここでは、配慮の指定がされてない時はL-異性体が意図されている。)

## 発明の構成

一般に、本発明は、式:

 $A_1$  N - CH - CO - Cy s - A<sub>4</sub> - D - Tr p - Ly s - A<sub>6</sub> - Cy s - A<sub>7</sub> - NH<sub>6</sub> .

【式中、A1かよびA2は各々別個にH、C1-12 アルキル基、C1-10フェニルアルキル基、R1CO (R1はC1-20アルキル基、C3-20 アルケニル基、C3-20 アルケニル基、 フェニル基、ナフテル基、またはC1-10フェニルアルキル基である)。またはR2OCO(R1はC1-10アルキル基またはC1-10アルキル基またはC1-10フェニルアルキル基である)であるが、但しA1またはA2の一方がR1COまたはR2OCO であるとを他方はHでなくてはならず;A2はCH2-A6

ル・D・Phe・Cys・Tyr・D・Trp・Lys・Val・
Cys・Thr・NHz: N・Ac・D・β・N・1・Cys・Tyr・
D・Trp・Lys・Val・Cys・Thr・NHz: D・β・
N・1・Cys・ベンタフルオル・Phe・D・Trp・Lys・
V・1・Cys・Thr・NHz: D・β・N・1・Cys・Tyr・
D・Trp・Lys・Val・Cys・β・N・1・Thr・NHz:
D・Phe・Cys・Tyr・D・Trp・Lys・Val・Cys・β・
N・1・Thr・NHz: かよびD・β・N・1・Cys・Tyr・
D・Trp・Lys・α・アミノイン路数・Cys・Thr・
NHz がある。

その他の好ましい具体化では、治療上有効な量の本治療用化合物かよび楽学的に受容できるキャリヤー物質、例えば炭酸マグネンウム、乳糖、または、それとともに本治療用化合物がミセルを形成することのできるリン脂質、は一緒に治療用組成物、例えば、人間の患者に経口投与するための丸剤、錠剤、カブセル剤、または液体、本化合物を必要とする人間の患者の皮膚に使用するための登布用クリーム、ゲル、ローション、または飲賃、適削またはスプレーとして鼻に投与することがで

(A<sub>c</sub> はペンタフルオルフエニル基、ナフテル基、ピリジル基、またはフエニル基である)であり;
A<sub>c</sub>はο-m-またはより好ましくはり-置換X-Phe (Xはハロゲン、H、NH<sub>c</sub>、NO<sub>c</sub>、OH、またはC<sub>1-1</sub>アルキル基である)、ペンタフルオル-Phe、またはβ-Nal であり; A<sub>c</sub>はThr、Ser、Phe、Val、 ム-アミノイソ酪酸、またはIleであるが、但しA<sub>c</sub>がフエニル基でありA<sub>1</sub>が出であるが、但しA<sub>c</sub>がフエニル基でありA<sub>1</sub>が出であってA<sub>c</sub>が出であるときA<sub>c</sub>はValではあり得ず; そしてA<sub>7</sub>はThr、Trp、またはβ-Nalである]のオクタペプテドまたはその楽学的に受容できる塩に関する。

上に示した式では、世換蓄A。を有するアミノ 酸残菌がD・またはL・配置をとることができる ととを示すために、A。が結合している炭素原子で のこの分子の配置は与えられていない。

本発明の好ましい化合物には、 D-β-Nel-Cys-Tyr-D-Trp-Lys-Vel-Cys-Thr-NH<sub>2</sub>: D-Phe-Cys-Tyr-D-Trp-Lys-α-アミノイン監費 - Cys-Thr-NH<sub>2</sub>: ペンタフルオ

きる液体、あるいは、静緑内、非経口的、皮下、または腹腔内投与の可能を液体、を形成はある。この丸剤、錠剤をたければ、この組成物を表すで通過させるのに十分な時間、ことができる物質では変更することができる。本治療用組成物があってもよい。最大の効力のためには、ゼロ度の放力でもよい。最大の効がは、ゼロ度の放力でもよい。のなが、望ましい。ゼロ度の放し、本治療用組成物を投与するのに、皮下挿入し、本治療用組成物がが、が、対し、できる。

### 作用

本発明の化合物は、GH、インシュリン、および クルカゴンの分泌を阻害するのに活性である。 さらに、芳香炭親油性N-末端は、長期間の生体 内活性を与えることができる。

本発明のその他の特徴かよび利点は、下記のそ の好ましい具体化の説明。かよび特許請求の範囲 から明らかであろう。

### 構 造

本発明の化合物は、上に挙げた一般式を有している。これらはすべて、4位にD-Trpを有し; 3(A<sub>4</sub>)6(A<sub>8</sub>)かよび8(A<sub>7</sub>)位に任意の変形を有するソマトスタチンのオクタペプチド同族体である。1位のD-β-ナフテルアラニン; 3位のTyr:かよび6位のValが、特に活性を強化する変形であることがわかった。

本化合物は、薬学的に受容できる塩の形で得る ことができる。好ましい塩の例は、タンニン酸ま たはカルボキシメチルセルロースのような重合酸 と同様に治療上受容できる有機酸、例えば酢酸、 乳酸、マレイン酸、クエン酸、りんご酸、アスコ ルビン酸、こはく酸、安息香酸、サリチル酸、メ タンスルホン酸、トルエンスルホン酸、またはパ モイン酸、との塩、および、ハロゲン酸(例えば 塩酸)、健酸、またはリン酸のような無機酸との 塩である。

の2回); (c)塩化メチレン; (d)エタノール; (e)塩化メチレン; (f)クロロホルム中の10番トリエチルアミン; を実施するよう化プログラムしたペックマン(Beckman) 990Bペプチド合成器の反応容器化入れた。

中和した樹脂を、塩化メチレン中のBoc-O-ベンジル-スレオニンおよびジイソプロピルカルポジイミド(各々1.5ミリモル)とともに1時間かくはんし、この結果生ずるアミノ酸樹脂を、次に、上記の洗浄プログラムの段階(e)から切を通して循環させた。次に、以下のアミノ酸(1.5ミリモル)を同じ方法によってひきつづき結合させた。Boc-S-メチルペンジルーCys,Boc-Vel,Boc-Ne-ベンジルオキシカルボニルーリジン。Boc-D-Trp,Boc-Tyr,Boc-S-メチルペンジルーCys,Boc-D-β- ナフチルアラニン。

この歯脂を洗浄し、乾燥させてから、①ででアニソール(4 ml)かよび無水弗化水素(36 ml) と混合し、45分間かくはんした。過剰な弗化水 素を乾燥窒素焼下で迅速化蒸発させ、遊磁のペア

# 実 施 例

## 

一つのオクタペプチドの合成は次の通りである。 本発明のその他のオクタペプチド類は、下記の合成法の。この分野で通常の技術を有する人の能力 内での適当な変形を行なうことにより製造することができる。

D-β-ナフチルアラニン・Cys-Tyr-D-Trp-Lys-Val-Cys-Thr-NH1の製造化かける第一設階は、次のような中間体 tert-ブテルオキシカルボニル・D・β-ナフチル・アラニン・S・メチルベンジル・Cys-Tyr-D-Trp-NE-ベンジルオキシカルボニル・Lys-Val-S・メチルベンジル・Cys-O-ペンジル・Thr-ペンズヒドリルアミン樹脂の製造であった。

塩化物イオンの形のペンズヒドリルアミン・ポリスチレン歯脂[ペガ・パイオケミカルズ社(Vega Blochemicals . Inc.)]を、次の反応サイクル:(a)塩化メテレン;(b)塩化メテレン中の33%トリフルオル酢酸(各々1および25分間

チドを沈霞させ、エーテルで洗浄した。 次化との 祖製ペプテドを90 多酢酸800mに溶解させ、これに不安の褐色が存在するようになるまでメタノール中のI。 を添加した。 次にこの溶液を1時間かくはんしてから溶媒を実空除去した。 こうして得られる他を最小量の50 多酢酸に溶解させ、セファデクスG-25のカラム(25×100mm)上で溶離した。 次に、 u y 吸収かよび薄瘡クロマトグラフィーにより主収分を含有する分面をブールし、蒸発させて小容量とし、ワットマン(Whatman) LRP-1オクタデシルンラン(15-20uM)のカラム(25×50mm)にかけた

このカラムを、Q.1 8トリフルオル酢酸水溶液中の10-50 8の直線勾配のアセトニトリルで溶離した。分面を存储クロマトグラフィーかよび分析用高性能液体クロマトグラフィーにより検査して、最大純度を与えるようにブールし、必要があれば、異なる塩、例えば酢酸塩またはリン酸塩、を製造した。この溶液を水からくり返し凍糖乾燥

# 特開昭62-116594(5)

させて、本生成物170 吻を白色の綿毛状粉末として得た。

との生成物は、HPLCおよびTLCによって 均質であることがわかった。酸水解物のアミノ銀 分析により、このオクタペプチドの組成が証明さ れた。

式:ベンタフルオル - D - Phe - Cya - Tyr - D - Trp - Lya - Vel - Cya - Thr - NHt, D - Phe - Cya - Tyr - D - Trp - Lya - α - アミノイソ協像 - Cya - Thr - NHt, N - Ac - D - β - Nal - Cya - Tyr - D - Trp - Lya - Vel - Cya - Thr - NHt, D - β - Nal - Cya - ベンタフルオル - Phe - D - Trp - Lya - Vel - Cya - Tyr - D - Trp - Lya - Vel - Cya - Tyr - D - Trp - Lya - Vel - Cya - Fyr - D - Trp - Lya - Vel - Cya - Fyr - D - Trp - Lya - Vel - Cya - Fyr - D - Trp - Lya - Vel - Cya - Fyr - D - Trp - Lya - Vel - Cya - Fyr - D - Trp - Lya - Vel - Cya - Tyr - D - Trp - Lya - α - T ミノイソ路酸 - Cya - Tyr - D - Trp - Lya - α - T ミノイソ路酸 - Cya - Thr - NHt, を有する本発明のオクタペプチドか; 上述したものと類似の方法に従って製造された。

#### 用金金

- 病を治療するために、一定の阿片剤受容体に特異的に作用することにより痛みを治療するための 鎮痛剤として、そして、潰瘍治療のための胃細胞 保護化合物として、使用されることもできる。本 化合物はまた、特定の型のきのこ中毒を治療する ためにも使用されることができる。

本化合物はまた糖尿病関連の網膜症を治療する ために使用されることもできる。本化合物の抗癌 活性は、それらの、喪皮生長因子のような筋関連 生長因子に拮抗する能力に関連づけられるかもし れない。

本化合物は、哺乳動物、例えばヒトに、用量、0.01ないし1000  $\mu$ g/Kg/H、好ましくは0.1ないし100  $\mu$ g/Kg/H で投与することができる。

その他の具体化は前配の特許請求の範囲内にある。

代理 人 弁理士 湯 浅 恭



(外5名)

哺乳動物、特化ヒト、化投与されたとき(例えば駐口的。局所的、静脈内、持効性の生分解し得る形で非経口的に、経典的に、または坐薬により)、本化合物は、インシュリン、グルカゴン、および膵臓外分泌物を阻害するのに有効であると同様にG.H.放出を阻害するのに有効であり、中枢神経系に治療的に作用するのに有効であり得る。

本化合物は、ソマトスタチンに対して使用される用量で、あるいはそのより強い効力のためとれより少ない用量で、哺乳動物、例えばヒト、に投与されることができる。本発明の化合物はガン、特に生長ホルモン・依存ガン(例えば骨、軟骨、膵臓(内分泌かよび外分泌)、前立腺主たは乳房、洗漉をから必要をあるとができる。本化合物はまた、糖尿の処理に、かよび肝臓変または肝炎にかかっている患者の肝臓を保護するために、も使用されることができる。本化合物はまた、アルツのる患者の肝臓を保護するために、アルツハイマ

# 特開昭62-116594(6)

第1頁の続き

@Int\_Cl\_4

識別配号

庁内整理番号

# C 07 K 99:00 99:58

8318-4H 8318-4H

發1986年6月17日發米園(US)動875266

⑦発 明 者

マーク・エル・ヘイマ

アメリカ合衆国ルイジアナ州70122, ニユー・オーリン

ズ, ジャスミン・ストリート 2513